# TONER FOR DEVELOPING ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE AND ITS PRODUCTION

Patent number:

JP8286416

**Publication date:** 

1996-11-01

Inventor:

ISHIYAMA TAKAO: UKAI TOSHIYUKI: CHIBA

TATSUHIKO: KANDA HITOSHI

Applicant:

**CANON KK** 

Classification:

- international:

G03G9/08; G03G9/087; G03G9/08; G03G9/087; (IPC1-

7): G03G9/08

- european:

Application number: JP19950109120 19950411 Priority number(s): JP19950109120 19950411

Report a data error here

#### Abstract of JP8286416

PURPOSE: To form a uniform coating layer by minimum coating, to attain uniform electrostatic chargeability and to improve the durability and stability of image quality by incorporating a specified amt. of a polar resin into the coating layer of a toner. CONSTITUTION: In a toner for developing an electrostatic charge image with coating layers on polymer particles, 0.1-1.5wt.% polar resin is incorporated into the coating layers. When polyester consisting of dihydric alcohols and dibasic acids is used as the polar resin, the resin is liable to form a crosslinked structure with the surfaces of the polymer particles, the rigidity of the top layers is enhanced and the durability of image quality is improved. A (co)polymer having polar groups is preferably added to a polymerizable monomer such as styrene used to produce the polymer particles. Since the polar (co)polymer concentrates in the surface layer parts of toner particles, it assumes the form of shells and imparts superior properties such as blocking resistance to the toner particles.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-286416

(43)公開日 平成8年(1996)11月1日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

G 0 3 G 9/08

G 0 3 G 9/08

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 13 頁)

特願平7-109120 (71)出願人 000001007 (21)出願番号 キヤノン株式会社 (22)出願日 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 平成7年(1995)4月11日 (72)発明者 石山 孝雄 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内 (72)発明者 鵜飼 俊幸 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内 (72)発明者 千葉 建彦 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ ノン株式会社内 (74)代理人 弁理士 豊田 善雄 (外1名) 最終頁に続く

(54)【発明の名称】 静電荷像現像用トナー及びその製造方法

#### (57)【要約】

【目的】 均一な被覆層が形成され、画質耐久性の向上はもとより、帯電性、帯電の均一化並びにその安定性が同時に達成される静電荷像現像用トナーを提供することにある。

【構成】 重合体粒子上に被覆層を有する静電荷像現像 用トナーにおいて、該被覆層に少なくとも0. 1乃至1 5重量%の極性樹脂を含有することを特徴とする静電荷 像現像用トナーである。

場合もある。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 重合体粒子上に被覆層を有する静電荷像 現像用トナーにおいて、該被覆層に少なくとも0. 1乃 至15重量%の極性樹脂を含有することを特徴とする静 電荷像現像用トナー。

【請求項2】 極性樹脂に2価アルコール類と2塩基酸 類とを含むポリエステルを用いることを特徴とする請求 項1に記載の静電荷像現像用トナー。

【請求項3】 透過電子顕微鏡 (TEM) を用いたトナ ーの断面層観察で、低軟化点物質が被覆層で内包化さ 10 れ、且つ直接重合されたことを特徴とする請求項1又は 2に記載の静電荷像現像用トナー。

【請求項4】 低軟化点物質が炭素数10以上の長鎖工 ステル部を1個以上有するエステルワックスであること を特徴とする請求項3に記載の静電荷像現像用トナー。

【請求項5】 極性樹脂を含有する重合性単量体溶液を 用いたシード重合法によって、重合体粒子上に、少なく とも0. 1乃至15重量%の極性樹脂を含有する被覆層 を形成することを特徴とする静電荷像現像用トナーの製 造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、静電荷潜像を顕像化す る方法に用いられるトナー及びその製造方法に関する。 [0002]

【従来の技術】従来、電子写真法としては米国特許第 2, 297, 691号明細書、特公昭42-23910 号公報及び同43-24748号公報等に記載されてい る如く、多くの方法が知られているが、一般には光導電 性物質を利用し、種々の手段により感光体上に電気的潜 30 像を形成し、次いで該潜像をトナーを用いて現像し、必 要に応じて紙等の転写材にトナー画像を転写した後、加 熱、圧力、加熱圧力、或いは溶剤蒸気などにより定着し 複写画像を得るものである。

【0003】また、トナーを用いて現像する方法あるい はトナー画像を定着する方法としては、従来各種の方法 が提案され、それぞれの画像形成プロセスに適した方法 が採用されている。

【0004】従来、これらの目的に用いるトナーは一般 に熱可塑性樹脂中に染・顔料からなる着色剤を溶融混合 40 し、均一に分散した後、微粉砕装置、分級機により所望 の粒径を有するトナーを製造してきた。

【0005】この製造方法はかなり優れたトナーを製造 し得るが、ある種の制限、すなわちトナー用材料の選択 範囲に制限がある。例えば樹脂着色剤分散体が十分に脆 く、経済的に可能な製造装置で微粉砕し得るものでなけ ればならない。ところが、こういった要求を満たすため に樹脂着色剤分散体を脆くすると、実際に高速で微粉砕 した場合に形成された粒子の粒径範囲が広くなり易く、 特に比較的大きな割合の微粒子がこれに含まれるという 50 覆する方法が特開昭64-62666号公報、特開昭6

問題が生じる。更に、このように脆性の高い材料は、複 写機等現像用に使用する際、更なる微粉砕ないしは粉化 を受けやすい。また、この方法では、着色剤等の固体微 粒子を樹脂中へ完全に均一に分散することは困難であ り、その分散の度合によっては、カブリの増大、画像濃 度の低下や混色性・透明性の不良の原因となるので、分 散に注意を払わなければならない。また、破断面に着色 剤が露出することにより、現像特性の変動を引き起こす

【0006】一方、これら粉砕法によるトナーの問題点 を克服するため、特公昭36-10231号公報、同4 3-10799号公報及び同51-14895号公報等 により懸濁重合法によるトナーの製造方法が提案されて いる。懸濁重合法においては、重合性単量体、着色剤、 重合開始剤、更に必要に応じて架橋剤、荷電制御剤、そ の他添加剤を、均一に溶解または分散せしめて単量体組 成物とした後、この単量体組成物を分散安定剤を含有す る連続相、例えば水相中に適当な攪拌機を用いて分散 し、同時に重合反応を行わせ、所望の粒径を有するトナ 20 一粒子を得る。

【0007】この方法は、粉砕工程が全く含まれないた め、トナーに脆性が必要ではなく、軟質の材料を使用す ることができ、また、粒子表面への着色剤の露出等が生 じず、均一な摩擦帯電性を有するという利点がある。ま た、分級工程の省略をも可能にするため、エネルギーの 節約、製造時間の短縮、工程収率の向上等、コスト削減 効果が大きい。

【0008】しかしながら、このような微小粒径の重合 法トナーでは、大粒径のトナーに比べると着色剤がトナ 一表層へ露出または近づくため、着色剤の影響が生じ易 くなるため、帯電の均一性が低下することが明らかにな ってきた。

【0009】そして、この現象は特に高湿下で複写機の 刷数を重ねた際に顕著となる。従来、帯電の均一化を図 るために、例えば特開昭62-73277号公報,特開 平3-35660号公報等のいわゆるトナー表層を樹脂 で被覆してしまう方法が提案されている。

【0010】しかし、これらの方法では、被覆層の層厚 が厚いため、確かに着色剤の影響は防止できるものの、 帯電制御性を有する成分をほとんど含有することができ ないため、帯電量の絶対値が小さくなってしまうという 問題点がみられた。

【0011】また、この問題点を改良するために、帯電 制御剤を被覆樹脂層中に混入させることに着目した特開 昭62-73277号公報は、微粒子トナーの耐久性を 考慮すると、複写の刷数を重ねた場合、やはり前述の着 色剤と同様に該荷電制御剤がトナー表面に露出しやすく なる。

【0012】このため、更に多段で重合体粒子表面を被

.3

4-63035号公報、特公昭58-57105号公報 等で提案されているが、製造上、工程の複雑化を招き、 コスト的に不利になる。

【0013】更に、近年デジタルフルカラー複写機やプリンターが、上市され解像力、階調性はもとより、色ムラの無い色再現性に優れた高画質が得られる様に成ってきている。

【0014】デジタルフルカラー機においては、色画像原稿をB(プルー),G(グリーン),R(レッド)各フィルターで色分解した後、オリジナル画像に対応した 1020~70μmのドット径からなる潜像をY(イエロー),M(マゼンタ),C(シアン),Bk(ブラック)の各現像剤を用い減色混合作用を利用して現像するが、白黒複写機と比べ多量の現像剤を感光体から転写材に転写させる必要があること、更に将来更なる高画質化に対応すべく微小ドットに対応した現像剤の微小粒径化の要求も予想される。

【0015】また、将来のプリンターや複写機の高速化 有されていた。 中プルカラー化に伴い、一層の低温定着性の向上も重要 な要素となり、この点からも比較的容易に粒度分布がシ たった特性を示している。フルカラー複写機に登載されるトナーは、定着工程で多色のトナーが充分混色することが 合格必要で、この時の色再現性の向上やOHP画像の透明性 が必須となる。そして、更にカラートナーは、黒トナーに比べ通常溶融性の良い低分子量の樹脂が要望される。

【0016】また、一般の黒トナーは、定着時の耐高温オフセット性を向上させる目的でポリエチレンワックスやポリプロピレンワックスに代表される比較的結晶性の高い離型剤が用いられている。

【0017】しかしながら、フルカラートナーにおいては、この離型剤の結晶性が高いため、OHPに出力した際に著しく透明性が阻害される。

【0018】このため、通常カラートナーの構成成分として離型剤を添加せずに加熱定着ローラーへシリコーンオイル等を均一に塗布せしめることで、その結果として耐高温オフセット性の向上をはかっている。

【0019】このため、このようにして得られた出力転写材は、その表面に余分のシリコーンオイル等が付着するため、ユーザーがこれを取り扱うさいに不快感を生 40じ、好ましくない。

【0020】このため、現像剤中に多量の低軟化点物質を含有せしめたオイルレス定着用の現像剤の検討もおこなわれているが、低温定着性と透明性に優れ、同時に耐高温オフセット性を示す現像剤は未だえられていない。

[0021]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、上述のごとき従来技術の問題点を解決した静電荷像 現像用トナー及びその製造方法を提供することにある。

【 $0\ 0\ 2\ 2$ 】 すなわち、本発明の目的は、画像耐久性に 50 としては、スチレン、lpha - メチルスチレン、eta - メチル

優れ、均一帯電性に優れ、カブリ、飛散が少なく、耐久 性において帯電性の安定を向上させ且つ製造性に優れた 静電荷像現像用トナー及びその製造方法を提供すること にある。

[0023]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明者等は、上記従来技術における問題点を克服するために鋭意検討を重ねた結果、被覆層を有する重合体粒子において、該被覆層に少なくとも0.1万至15重量%の極性樹脂を含有することで、均一な被覆層が形成され、画質耐久性の向上はもとより、帯電性、帯電の均一化並びにその安定性が同時に達成されることを見いだし本発明の完成に至った。

【0024】すなわち、本発明は、耐久性の向上やトナー表面の微細な帯電性の乱れを従来技術のように厚く被覆したり、荷電制御剤を添加することで防止するのではなく、前記被覆層に極性樹脂を0.1乃至15重量%含有させることで最小限の被覆によってトナー表面を均一化しさえすれば良いことに着目し、本発明の完成に至った。

【0025】更に被覆層が薄層になれば被覆層の形成が容易になり、生産性が向上することは自明であるが、重合体粒子表面でこれと被覆層と混合層が形成され、場合によっては可塑が発生し、画質耐久性を鑑みた場合にトナーという意味で不具合が生じやすくなることもある。しかし、本発明者等は重合体粒子表面と被覆層の混合層が形成されるような薄層でも該被覆層に極性樹脂を含有せしめることでこの問題点が解決されることも見いだした。

30 【0026】すなわち、被覆層に含有する極性樹脂が被 覆層の最外層に存在し、混合層を更に被覆したが如く存 在するためである。

【0027】また、さらにこの極性樹脂に二価アルコール類と二塩基酸類からなるポリエステルを用いた場合、 重合体粒子表面と架橋構造をとり易くなることから最外 層の剛直性が向上し、画質耐久性を大幅に向上させることを見いだし本発明の完成にいたった。

【0028】以下、本発明の静電荷像現像用トナー、及び製造方法について詳述する。

【0029】本発明に用いられる重合体粒子は、一般に 乳化重合法、懸濁重合法、界面重合法、塩析重合法、会 合重合法、樹脂片の機械的粉砕法、スプレードライ法等 公知の重合体、あるいは樹脂粒子製造方法によって得ら れたものであれば、どのような製造方法であってもかま わないが、予め均一な水系媒体中で製造される乳化重合 法、懸濁重合法、界面重合法、塩析重合法、会合重合法 等のいわゆる重合法で製造された重合体粒子が好まし い。

[0030]上記重合体粒子に使用できる重合性単量体 としては、スチレン、αーメチルスチレン、βーメチル

スチレン、oーメチルスチレン、mーメチルスチレン、 p-メチルスチレン、2,4-ジメチルスチレン、pn-プチルスチレン、p-tert-プチルスチレン、 p-n-ヘキシルスチレン、p-n-オクチルスチレ ン、p-n-ノニルスチレン、p-n-デシルスチレ ン、p-n-ドデシルスチレン、p-メトキシスチレ ン、p-フェニルスチレンなどのスチレン系重合性単量 体;メチルアクリレート、エチルアクリレート、n-プ ロピルアクリレート、iso-プロピルアクリレート、 n-プチルアクリレート、iso-プチルアクリレー 10 ト、tertープチルアクリレート、n-アミルアクリ レート、n-ヘキシルアクリレート、2-エチルヘキシ ルアクリレート、n-オクチルアクリレート、n-ノニ ルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート、ペンジ ルアクリレート、ジメチルフォスフェートエチルアクリ レート、ジエチルフォスフェートエチルアクリレート、 ジプチルフォスフェートエチルアクリレート、2-ペン ゾイルオキシエチルアクリレートなどのアクリル系重合 性単量体:メチルメタクリレート、エチルメタクリレー ト、n-プロピルメタクリレート、iso-プロピルメ 20 タクリレート、n-プチルメタクリレート、iso-プ チルメタクリレート、tert-プチルメタクリレー ト、n-アミルメタクリレート、n-ヘキシルメタクリ レート、2-エチルヘキシルメタクリレート、n-オク チルメタクリレート、n-ノニルメタクリレート、ジエ チルフォスフェートエチルメタクリレート、ジプチルフ ォスフェートエチルメタクリレートなどのメタクリル系 重合性単量体;メチレン脂肪族モノカルボン酸エステル 類;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ベンゾエ酸ビニ ル、酪酸ビニル、安息香酸ビニル、ギ酸ビニルなどのビ 30 ニルエステル類;ピニルメチルエーテル、ピニルエチル エーテル、ピニルイソプチルエーテル等のピニルエーテ ル類;ピニルメチルケトン、ピニルヘキシルケトン、ピ ニルイソプロピルケトン等のピニルケトン類などのピニ ル系重合性単量体;が挙げられる。

【0031】本発明では、上記単量体系には添加剤として極性基を有する重合体、共重合体を添加して重合することがより好ましい。

【0033】本発明に使用できる極性重合体, 共重合体 を以下に例示する。

【0034】メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリル酸ジエチルアミノエチルなどの含チッ素単量体の 重合体、もしくはスチレン、不飽和カルボン酸エステル 50 6

等との共重合体、アクリロニトリル等のニトリル系単量体、塩化ビニル等の含ハロゲン系単量体、アクリル酸、メタクリル酸等の不飽和カルボン酸、その他不飽和二塩基酸、不飽和二塩基酸無水物、ニトロ系単量体等の重合体もしくはスチレン系単量体との共重合体、ポリエステル、エポキシ樹脂等が挙げられる。

【0035】本発明で用いられる着色剤としては、公知のものが使用できる。

[0036] 例えば黒色顔料としては、カーボンブラック、酸化銅、二酸化マンガン、アニリンプラック、活性炭、非磁性フェライト、マグネタイトなどが挙げられる。

【0037】 黄色顔料としては、黄鉛, 亜鉛黄, 黄色酸化鉄, カドミウムイエロー, ミネラルファストイエロー, ニッケルチタンイエロー, ネーブルスイエロー, ナフトールイエローS, ハンザーイエローG, ハンザイエロー10G, ペンジジンイエローG, ペンジジンイエローGR, キノリンイエローレーキ, パーマネントイエローNCG, タートラジンレーキなどが挙げられる。

80 【0038】橙色顔料としては、赤色黄鉛,モリブデンオレンジ,パーマネントオレンジGTR,ピラゾロンオレンジ,パルカンオレンジ,ベンジジンオレンジG,インダスレンブリリアントオレンジGKなどが挙げられる。

【0039】赤色顔料としては、ベンカラ,カドミウム レッド鉛丹,硫化水銀,カドミウム,パーマネントレッ ド4R,リソールレッド,ピラゾロンレッド,ウォッチ ングレッド,カルシウム塩,レーキレッドC,レーキレ ッドD,プリリアントカーミン6B,プリリアントカー ミン3B,エオキシンレーキ,ローダミンレーキB,ア リザリンレーキなどが挙げられる。

【0040】 青色顔料としては、紺青, コバルトブルー, アルカリブルーレーキ, ピクトリアブルーレーキ, フタロシアニンブルー, 無金属フタロシアニンブルー, フタロシアニンブルー一部分塩素化合物, ファーストスカイブルー, インダスレンブルーBCなどが挙げられる。

【0041】紫色顔料としては、マンガン紫, ファストパイオレットB, メチルパイオレットレーキなどが挙げ

【0042】緑色顔料としては、酸化クロム, クロムグリーン, ピグメントグリーンB, マラカイトグリーンレーキ, ファイナルイエローグリーンGなどが挙げられる

【0043】白色顔料としては、亜鉛華、酸化チタン、アンチモン白、硫化亜鉛などが挙げられる。

【0044】体質顔料としては、パライト粉、炭酸バリウム、クレー、シリカ、ホワイトカーボン、タルク、アルミナホワイトなどが挙げられる。

【0045】また、染料としては、塩基性、酸性、分

散, 直接染料などの各種染料, 例えばニグロシン, メチレンブルー, ローズベンガル, キノリンイエロー, ウルトラマリンブルーなどが挙げられる。

【0046】これらの着色剤は、単独又は混合し更には固溶体の状態で用いることができる。本発明の着色剤は、色相角、彩度、明度、耐候性、OHP透明性、トナー中への分散性の点から選択される。該着色剤の添加量は、樹脂100重量部に対し1~20重量部添加して用いられる。黒色着色剤として磁性体を用いた場合には、他の着色剤と異なり樹脂100重量部に対し30~15 100重量部添加して用いられる。

【0047】また、本発明の静電潜像現像用トナーを透 光性カラートナーとして用いる場合の着色剤としては、 以下に示すような、各種、各色の顔料、染料も使用でき る。

【0048】例えば黄色顔料としては、C. I. 103 16 (ナフトールイエローS), C. I. 11710 (ハンザイエロー10G), C. I. 11660 (ハン ザイエロー5G), C. I. 11670 (ハンザイエロ -3G), C. I. 11680 (ハンザイエローG), C. I. 11730 (ハンザイエローGR), C. I. 11735 (ハンザイエローA), C. I. 11740 8 (ハンザイエローRN), C. I. 12710 (ハン ザイエローR), C. I. 12720 (ピグメントイエ ローL), C. I. 21090 (ペンジジンイエロ ー), C. I. 21095 (ベンジジンイエローG), C. I. 21100 (ベンジジンイエローGR), C. 1. 20040 (パーマネントイエローNCG), C. I. 21220 (パルカンファストイエロー5), C. I. 21135 (パルカンファストイエローR) などが 30 挙げられる。

【0049】赤色顔料としては、C. I. 12055 (スターリン I) . C. I. 12075 (パーマネント オレンジ), C. I. 12175 (リソールファストオ レンジ3GL), C. I. 12305 (パーマネントオ レンジGTR), C. I. 11725 (ハンザイエロー 3 R), C. I. 21165 (パルカンファストオレン ジGG), C. I. 21110 (ペンジジンオレンジ G), C. I. 12120 (パーマネントレッド4 R), C. I. 1270 (パラレッド), C. I. 12 40 085 (ファイヤーレッド), C. I. 12315 (プ リリアントファストスカーレット), C. I. 1231 0 (パーマネントレッドF2R), C. I. 12335 (パーマネントレッドF4R), C. I. 12440 (パーマネントレッドFRL), C. I. 12460 (パーマネントレッドFRLL), C. I. 12420 (パーマネントレッドF4RH), C. I. 12450 (ライトファストレッドトーナーB), C. I. 124 90 (パーマネントカーミンFB), C. I. 1585 0 (プリリアントカーミン6B) などが挙げられる。

【0050】 青色顔料としては、C. I. 74100 (無金属フタロシアニンブルー), C. I. 74160 (フタロシアニンブルー), C. I. 74180 (ファ ーストスカイブルー) などが挙げられる。

8

【0051】本発明においては、重合法を用いてトナーを得るため、着色剤の持つ重合阻害性や水相移行性に注意を払う必要があり、好ましくは、表面改質、例えば重合阻害のない物質による疎水化処理を施しておいたほうが良い。

0 【0052】特に、染料系やカーポンプラックは、重合 阻害性を有しているものが多いので使用の際に注意を要する。

【0053】染料系を表面処理する好ましい方法としては、予めこれらの染料の存在下に重合性単量体を重合せしめる方法が挙げられ、得られた着色重合体を単量体系に添加する。また、カーボンブラックについては、上記染料と同様の処理の他、カーボンブラックの表面官能基と反応する物質、例えばオルガノシロキサン等で処理を行っても良い。

② 【0054】トナーを磁性トナーとして用いる場合、磁性粉を含有せしめても良い。このような磁性粉としては、磁場の中におかれて磁化される物質が用いられ、鉄、コバルト、ニッケルなどの強磁性金属の粉末、もしくはマグネタイト、フェライトなどの化合物がある。 【0055】特に、本発明においては、重合法を用いて

トナーを得るため、磁性体の持つ重合阻害性や水相移行性等に注意を払う必要があり、好ましくは、表面改質、例えば重合阻害のない物質による疎水化処理を施しておいたほうがより好ましい。

7 【0056】本発明において、熱ロール定着時の離型性を良くする目的で、重合体粒子中に炭化水素化合物等、一般に離型剤として用いられる低軟化点物質を配合しても良い。

【0057】本発明に用いられる低軟化点物質としては、ASTM D3418-8に準拠し測定された主体極大ピーク値が、40~110℃を示す化合物が好ましい。極大ピークが40℃未満であると低軟化点物質の自己凝集力が弱くなり、特に、50℃以下であるとオイルレスフルカラー定着時にオフセット現象を起こし好ましくない。一方、極大ピークが、110℃を超えると定着温度が高くなり、定着画像表面を適度に平滑化せしめることが困難となり、90℃以上になると混色性の点から明度、彩度の低下が起こり好ましくない。更に直接重合法によりトナーを得る場合においては、水系で造粒、重合を行うため極大ピーク値の温度が高いと、主に造粒中に低軟化点物質が析出してきて懸濁系を阻害するため好ましくない。

【0058】本発明の極大ピーク値の温度の測定には、 例えばパーキンエルマー社製DSC-7を用いる。装置 50 検出部の温度補正はインジウムと亜鉛の融点を用い、熱

量の補正についてはインジウムの融解熱を用いる。サン プルは、アルミニウム製パンを用い対照用に空パンをセ ットし、昇温速度10℃/min. で測定を行う。

【0059】具体的にはパラフィンワックス、ポリオレ フィンワックス、フィッシャートロピッシュワックス、 アミドワックス、高級脂肪酸、エステルワックス及びこ れらの誘導体又はこれらのグラフト/プロック化合物等 が利用できる。好ましくは下記一般構造式で示す炭素数\* \*が10以上の長鎖エステル部分を1個以上有するエステ ルワックスが、OHPの透明性を阻害せずに耐高温オフ セット性に効果を有するので本発明においては特に好ま しい。本発明に好ましい具体的なエステルワックスの代 表的化合物の構造式を以下に一般構造式①、一般構造式 ②及び一般構造式③として示す。

10

[0060]

【化1】

<エステルワックスの一般構造式①>

$$[R_1 - COO - (CH_2)_n]_{a} - C + (CH_2)_m - OCO - R_2]_b$$

【0061】 [式中、a及びbは0~4の整数を示し、 a + b は 4 であり、R<sub>1</sub> 及びR<sub>2</sub> は炭素数が 1 ~ 4 0 の有 機基を示し、且つR1とR2との炭素数差が10以上であ る基を示し、n及びmは0~15の整数を示し、nとm% ※が同時に0になることはない。] [0062]

【化2】

<エステルワックスの一般構造式②>

$$[R_1 - COO - (CH_2)_n] \rightarrow C + (CH_2)_m - OH]_h$$

【0063】 [式中、a及びbは0~4の整数を示し、 a+bは4であり、R1は炭素数が1~40の有機基を 示し、n及びmは0~15の整数を示し、nとmが同時★ **★**に0になることはない。]

[0064]

【化3】

<エステルワックスの一般構造式③>

$$R_8$$
[R<sub>1</sub> - COO - (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>  $\frac{1}{1_8}$  C - (CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - OCO - R<sub>2</sub>]<sub>b</sub>

【0065】 [式中、a及びbは0~3の整数を示し、 の有機基を示し、且つR1とR2との炭素数差が10以上 である基を示し、R3は炭素数が1以上の有機基を示 し、n及びmは0~15の整数を示し、nとmが同時に 0になることはない。]

【0066】<エステルワックスの一般構造式④>R1 COOR4

【0067】 [式中、R1及びR4は炭素数が1~40の 有機基を示し、且つR1及びR4は、互いに同じでも、異 なる炭素数を有する有機基でも良い。]

【0068】本発明で好ましく用いられるエステルワッ 40 クスは、硬度0.5~5.0を有するものが好ましい。 エステルワックスの硬度は、直径20mmφで厚さが5 mmの円筒形状のサンプルを作製した後、例えば島津製

作所製ダイナミック超微小硬度計(DUH-200)を a+bは3以下であり、 $R_1$ 及び $R_2$ は炭素数が $1\sim4$ 0 30 用いピッカース硬度を測定した値である。測定条件は、 0.5gの荷重で負荷速度が9.67mm/秒の条件で 10 μm変位させた後15秒間保持し、得られた打痕形 状を測定しビッカース硬度を求める。本発明に好ましく 用いられるエステルワックスの硬度は、0.5~5.0 の値を示す。硬度が0.5未満の低軟化点物質では定着 器の圧力依存性及びプロセススピード依存性が大きくな り、耐高温オフセット効果の発現が不十分となりやす く、他方5.0を超える場合ではトナーの保存安定性に 乏しく、離型剤自身の自己凝集力も小さいため同様に高 温オフセットが不十分となりやすい。具体的化合物とし ては、下記化合物が挙げられる。

[0069]

【化4】

$$O = C - CH_{3}$$

$$O = C - CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3} - (CH_{2})_{20} - C - O - CH_{2} - C - CH_{2} - O - C - (CH_{2})_{20} - CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$O = C - CH_{2}$$

$$O = C - CH_{3}$$

$$O = C - CH_{3}$$

$$O = C - CH_{3}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3} - (CH_{2})_{20} - C - O - CH_{2} - C - CH_{2} - O - C - (CH_{2})_{20} - CH_{3}$$

$$O = C - (CH_{2})_{20} - CH_{3}$$

$$O = C - (CH_{2})_{20} - CH_{3}$$

$$O = C - CF_{8}$$

$$O = C - CF_{8}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3} - (CH_{2})_{16} - C - O - CH_{2} - C - CH_{2} - O - C - (CH_{2})_{16} - CH_{3}$$

$$O = C - CF_{3}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3}-(CH_{2})_{20}-C-O-(CH_{2})_{2}-CH-CH_{2}-O-C-(CH_{2})_{20}-CH_{3} \\ \parallel \\ O \end{array}$$

【0070】近年、フルカラー両面画像の必要性も増してきており、両面画像を形成せしめる際においては、最初に表面に形成された転写紙上のトナー像が次に裏面に画像を形成する時にも定着器の加熱部を再度通過する可能性が有り、よりトナーの耐高温オフセット性を十分に考慮する必要がある。その為にも本発明においては、多量の低軟化点物質の添加が必須となる。具体的には、低軟化点物質をトナー中に5~30重量%添加することが好ましい。5重量%未満の添加では十分な耐高温オフセット性を示さず、更に両面画像の定着時において裏面の画像がオフセット現象を示す傾向がある。また30重量

【0070】近年、フルカラー両面画像の必要性も増し 40 %を超える場合は、重合法による製造において造粒時に てきており、両面画像を形成せしめる際においては、最 トナー粒子同士の合一が起きやすく、粒度分布の広いも 切に表面に形成された転写紙上のトナー像が次に裏面に のが生成しやすく、本発明には不適当であった。

【0071】本発明においては、トナーの帯電性を制御する目的で重合体粒子中に荷電制御剤を添加しておくことが好ましい。

量の低軟化点物質の添加が必須となる。具体的には、低 軟化点物質をトナー中に5~30重量%添加することが 好ましい。5重量%未満の添加では十分な耐高温オフセ ット性を示さず、更に両面画像の定着時において裏面の 画像がオフセット現象を示す傾向がある。また30重量 50 ジン誘導体、イミダゾール誘導体、アミン系化合物等が あげられ、負荷電制御剤としては、含金属サリチル酸系 化合物, 含金属モノアゾ系染料化合物, 尿素誘導体, ス チレン-アクリル酸共重合体, スチレン-メタクリル酸 共重合体が挙げられる。

【0073】 これらの荷電制御剤の添加量としては、重合性単量体の $0.1\sim10$ 重量%が好ましい。

【0074】本発明における重合体粒子の重合に用いる 重合開始剤としては、いずれかの適当な重合開始剤、例 えば、2,2'-アゾピスー(2,4-ジバレロニトリ ル)、2,2'-アゾピスイソプチロニトリル、1, 1'-アゾピス(シクロヘキサン-1-カルボニトリ ル)、2,2'-アゾピスー4-メトキシー2,4-ジ メチルバレロニトリル、アゾピスイソプチロニトリル等 のアゾ系、またはジアゾ系重合開始剤;ベンゾイルペル オキシド、メチルエチルケトンペルオキシド、ジイソプ ロピルオキシカーポネート、クメンヒドロペルオキシ ド、2,4-ジクロロベンゾイルペルオキシド、ラウロ イルベルオキシド等の過酸化物系重合開始剤が挙げられ る。

【0075】 これらの重合開始剤は、重合性単量体の $0.5\sim20$ 重量%の添加が好ましく、単独で、または併用しても良い。

【0076】また、本発明では、重合体粒子の分子量を コントロールするために、公知の架橋剤、連鎖移動剤を 添加しても良く、好ましい添加量としては、重合性単量 体の0.001~15重量%である。

【0077】本発明において用いられる分散媒には、いずれか適当な安定剤を使用する。例えば、無機化合物としてリン酸三カルシウム,リン酸マグネシウム,リン酸亜鉛,リン酸アルミニウム,炭酸カルシウム,炭酸マグ 30ネシウム,水酸化カルシウム,水酸化マグネシウム,水酸化アルミニウム,メタ珪酸カルシウム,硫酸カルシウム,硫酸パリウムベントナイト,シリカ,アルミナ等が挙げられる。有機化合物としては、ポリピニルアルコール,ゼラチン,メチルセルロース,メチルヒドロキシプロピルセルロース,エチルセルロース,カルボキシメチルセルロースのナトリウム塩,ポリアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポリメタアクリル酸、及びその塩、ポースの生性の重量部に対して0.2~20重量部を使用 40することが好ましい。

【0078】これら安定剤の中で、無機化合物を用いる場合、市販のものをそのまま用いても良いが細かい粒子を得るために、分散媒中にて該無機化合物を生成させても良い。

【0079】例えば、リン酸三カルシウムの場合、高攪 拌下においてリン酸ナトリウム水溶液と塩化カルシウム 水溶液とを混合すると良い。

【0080】また、これら安定剤の微細な分散のため に、重合性単量体100重量部に対して0.001~ 14

0. 1 重量部の界面活性剤を使用しても良い。これは、上記分散安定剤の初期の作用を促進するためのものであり、その具体例としては、ドデシルベンゼン硫酸ナトリウム、テトラデシル硫酸ナトリウム、ベンタデシル硫酸ナトリウム、オクチル硫酸ナトリウム、オクチル酸ナトリウム、ラウリル酸ナトリウム、ステアリン酸ナトリウム、オレイン酸カルシウム等が挙げられる。

【0081】一方、本発明に用いれらる被覆工程として 10 は、公知の被覆方法であるシード重合法;特開昭57-45558号公報等に記載されているような樹脂エマル ションを重合体粒子に添加し、付着混合させる方法、い わゆるカプセルトナーで用いられる樹脂析出法等の公知 の方法が使用できる。

【0082】本発明の被覆工程で使用される重合性単量 体としては、スチレン, o-メチルスチレン, p-メチ ルスチレン、mーメチルスチレン、p-メトキシスチレ ン、p-エチルスチレン等のスチレン系単量体、アクリ ル酸、メタクリル酸、及びアクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、アクリル酸nープチル、アクリル酸イソプチ ル,アクリル酸 n - プロピル,アクリル酸 n - オクチ ル,アクリル酸ドデシル,アクリル酸2-エチルヘキシ ル、アクリル酸ステアリル、アクリル酸2-クロルエチ ル、アクリル酸フェニル等のアクリル酸エステル類、メ タクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 n-プロピル、メタクリル酸n-プチル、メタクリル酸 イソプチル, メタクリル酸 n-オクチル, メタクリル酸 ドデシル, メタクリル酸2-エチルヘキシル, メタクリ ル酸ステアリル、メタクリル酸フェニル、メタクリル酸 **ジメチルアミノエチル,メタクリル酸ジエチルアミノエ** チル等のメタクリル酸エステル類、その他のアクリロニ トリル、メタクリロニトリル、アクリルアミド等の単量 体が挙げられる。

【0083】これらの単量体は単独もしくは混合して使用しうる。上述の単量体の中でも、スチレンまたはスチレン誘導体を単独で、または他の単量体と混合して使用することが重合体粒子への吸着性を高め、且つ耐ブロッキング性や耐久性を高めるので好ましい。

【0084】更に、上記重合性単量体中に極性樹脂を溶解させたものを用いると上記特性はより向上する。本発明における重合体粒子の被覆工程に用いられる極性樹脂は、上記重合性単量体中に添加混合し、溶解される。

【0085】使用できる極性樹脂としては、極性基を有するものであればいずれも使用可能であるが、2価アルコール類、2塩基酸類、またはその誘導体から生成されるポリエステルがより好ましい。

【0086】即ち、本発明においては、上記ポリエステルが重合初期に形成被覆層を安定させる機能を有すると同時に重合後には、最外層に存在し重合体粒子中の添加剤や低軟化点物質の内包性を更に向上せしめると同時

に、帯電性,帯電安定性を向上させる。更に不飽和ポリエステルを使用すると、被覆層を形成する重合鎖を三次元化することも可能となり強度の向上,定着性とのパランスの点でも有利となりうる。

【0087】代表的なポリエステルの例としては、エチレングリコール、トリエチレングリコール、1,2-プロピレングリコール、1,3-プロピレングリコール、1,4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1,4-ブテンジオール、1,4-ビス(ヒドロキシメチル)シクロヘキサン、ピスフェノールA、水素添加ピ 10スフェノールA、ポリオキシエチレン化ピスフェノールAなどの2価アルコール類とマレイン酸、フマール酸、メサコニン酸、シトラコン酸、イタコン酸、グルタコン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタール酸、シクロヘキサンジカルボン酸、コハク酸、アジピン酸、セバチン酸、マロン酸、及びこれらの無水物、またはこれらの低級アルコールとのエステル等の2塩基酸素類、及びその誘導体からなるポリエステルが好ましく用いられる。

【0088】かかる極性樹脂の被覆工程に用いる重合性 単量体への添加量は、0.1~15重量%が好ましく、 0.5~10重量%がより好ましい。0.1重量%未満 では、重合体粒子の被覆工程において、形成される該粒 子と被覆した重合性単量体層との混合層として存在しや すく、結果的に合成樹脂粒子表層の硬度を低下させ、ト ナーとしての帯電安定性、耐久性、保存性等を低下させ ることがある。また、15重量%を超えた場合、トナー が不溶融となり定着性が大きく損なわれる。

【0089】本発明の被覆工程に用いられる重合開始剤は、公知のものであればいずれも使用可能であり、単独もしくは2種以上を併用することもできる。

【0090】水溶性重合開始剤としては、例えば、過硫酸カルウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム等の過硫酸塩や過酸化水素等があげられる。

【0091】また、油溶性の重合開始剤としては、既に 重合体粒子の重合に用いる重合開始剤として挙げたアゾ 系またはジアゾ系開始剤、過酸化物系重合開始剤等が挙 げられる。

【0092】これらの重合開始剤は、通常重合性単量体に対して、0.1~10重量%、好ましくは、0.5~5重量%の範囲で使用される。前記重合開始剤の添加量 40が、10重量%を超えると、使用量の増加により不経済であるばかりでなく、自己乳化粒子が増加してしまう。さらに、0.1重量%未満では、充分な重合度が得られない。

【0093】本発明の被覆工程において、滴下された重合性単量体系の乳化安定のために、重合性単量体に対し0.001~0.1重量%の界面活性剤を使用してもよい。これは、上記重合性単量体系の乳化、分散を促進するためのものであり、その具体例としては、ドデシルベンゼン硫酸ナトリウム、テトラデシル硫酸ナトリウム、

16

ペンタデシル硫酸ナトリウム, ステアリン酸ナトリウム, オレイン酸カルシウム等が挙げられる。

【0094】本発明で用いられるトナーは、以下のごとき方法にて得られる。

【0095】即ち、重合性単量体中に離型剤,着色剤,荷電制御剤,重合開始剤,その他の添加剤を加え、ホモジナイザー,超音波分散機等によって均一に溶解または分散せしめた単量体系を、分散安定剤を含有する水相中に通常の攪拌機またはホモミキサー,ホモジナイザー等により分散せしめる。

【0096】好ましくは、単量体液滴が所望の粒子サイズ、一般に30μm以下の粒径を有する様に攪拌速度、時間を調製し造粒する。

【0097】その後は、分散安定剤の作用により、粒子 状態が維持され、且つ粒子の沈降が防止される程度の攪 拌を行えば良い。

【0098】 重合温度は40℃以上、一般的に50~90℃の温度に設定して重合を行う。

【0099】また、重合反応後半に昇温しても良い。

【0100】次いで、上記懸濁系のpHをアルカリに調整し、重合粒子を被覆するための重合性単量体系を強攪 拌しながら注意深く滴下する。

【0101】更に、水溶性重合開始剤を使用する場合は、これに水溶性重合開始剤、界面活性剤等を添加し、 前記滴下モノマー系を乳化させ、該懸濁粒子(重合体粒 子)に吸着させる。

【0102】その後、50~90℃まで昇温し、加熱して前記懸濁粒子(重合体粒子)の被覆層を2~8時間重合させる。

80 【0103】また、重合反応後半に昇温しても良く、更にトナー定着時の臭い等の原因となる未反応の重合性単量体、副生成物等を除去するために、反応後半または重合反応終了後に一部水系媒体を留去しても良い。

【0104】反応終了後、生成した合成樹脂粒子(トナー粒子)を洗浄, ろ過により回収し、乾燥する。

【0105】 懸濁重合法においては、通常重合性単量体系100重量部に対して水300~3000重量部を分散媒として使用するのが好ましい。

[0106]

7 【実施例】以下に実施例をもって本発明を説明するが、 これらは本発明を何等限定するものではない。本発明の 実施例及び比較例に使用されるトナーの製造例を以下に 挙げる。

【0107】(製造例1)イオン交換水710gに0. 1M-Na₃PO₄水溶液450gを投入し、60℃に加温した後、TK式ホモミキサー(特殊機化工製)を用いて、12,000rpmにて攪拌した。

[0108] これに1. 0M-CaCl2水溶液68g を徐々に添加し、Cas (PO4)2を含む水溶液を得 50 た。

【0109】一方、

165g スチレンモノマー n-プチルアクリレート 35g1 2 g 銅フタロシアニン顔料 10g 不飽和ポリエステル

(フマル酸-プロピレンオキサイド変性ピスフェノールA)

化合物(3)

60g

【0110】上記処方を60℃に加温し、TK式ホモミ キサー (特殊機化工製) を用いて、12,000 rpm で均一に溶解、分散した。

【0111】これに重合開始剤2,2'-アゾピス (2.4-ジメチルパレロニトリル)10gを溶解し、 重合性単量体組成物を調製した。

【0112】前記水系媒体中に上記重合性単量体組成物 を投入し、60℃、N2雰囲気下においてTK式ホモミ キサーにて10,000rpmで10分間攪拌し、造粒\*

> スチレンモノマー nープチルアクリレート 不飽和ポリエステル

(フマル酸-プロピレンオキサイド変性ビスフェノール 20 チタン微粉末を有するトナーBを得た。 A) からなる重合性単量体系に重合開始剤として過硫酸 カリウム 0.3gを添加溶解させた。この溶液を定量ポ ンプ(日本フィーダー製)を用いて、5回に分けて0. 5ml/mln, 4.0ml滴下し、前記重合体粒子表 面に吸着、被覆させ重合せしめた。

【0116】次に、80℃に昇温し更に6時間重合させ た。この被覆後の樹脂粒子のコールターカウンターから 求めた体積平均は、6.68μmであった。

【0117】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加 えて燐酸カルシウム溶解除去させたのち、ろ過,乾燥の 30 各工程を経てトナーを得た。

【0118】得られたトナー100gに対して、疎水性 酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化 チタン微粉末を有するトナーAを得た。

【0119】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

【0120】(製造例2)製造例1の重合性単量体組成 物の処方中、化合物(3)を化合物(2)に代える他 は、製造例1と同様にして、体積平均径6.21 µmの 40 二成分現像剤とした。 重合体粒子を得た。

【0121】次いで、この重合体粒子に、被覆用重合性 単量体系中の不飽和ポリエステル6gを2gとする以外 は、製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均径 6. 70μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0122】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加 えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過、乾燥 の各工程を経てトナーを得た。

【0123】得られたトナー100gに対して、疎水性 酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化 50

\*した。

【0113】その後、パドル攪拌翼で攪拌しつつ、80 10 ℃に昇温し、10時間反応させ重合体粒子を得た。この 重合体粒子のコールターカウンターから求めた体積平均 径は、6.48μmであった。

18

【0114】 重合反応終了後、懸濁系を冷却し、これに 3. 6gのNa2CO3を添加,溶解させpHを11とし

【0115】次いで

8 2 g 12g

6 g

【0124】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

【0125】 (製造例3) 製造例1の重合性単量体組成 物の処方中、化合物(3)を化合物(1)に代える他 は、製造例1と同様にして、体積平均径6.02 µmの 重合体粒子を得た。

【0126】次いで、この重合体粒子に、被覆用重合性 単量体系中の不飽和ポリエステルを1gとする以外は、 製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均径6. 47μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0127】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加 えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過、乾燥 の各工程を経てトナーを得た。

【0128】得られたトナー100gに対して、疎水性 酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化 チタン微粉末を有するトナーCを得た。

【0129】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して

【0130】(製造例4)製造例1の重合性単量体組成 物の処方中、不飽和ポリエステルをスチレンーメタクリ ル酸ーメチルメタクリレート共重合体(モノマー重量比 =85:5:10) に代える他は、製造例1と同様にし て、体積平均径6.64μmの重合体粒子を得た。

【0131】次いで、この重合体粒子に、被覆用重合性 単量体系中の不飽和ポリエステルを10gとする以下 は、製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均径 6.90μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0132】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加

えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過, 乾燥 の各工程を経てトナーを得た。

【0133】得られたトナー100gに対して、疎水性酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化チタン微粉末を有するトナーDを得た。

スチレンモノマー n - プチルアクリレート 疎水化処理磁性体 飽和ポリエステル

(テレフタル酸-プロピレンオキサイド変性ピスフェノールA)

ジー t - プチルサリチル酸金属化合物 化合物 (3)

【0136】とする他は、製造例1と同様にして、体積平均径6.79 μmの重合体粒子を得た。

【0137】次いで、この重合体粒子に、製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均径6.98μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0138】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過、乾燥の各工程を経てトナーを得た。

【0139】得られたトナー100gに対して、疎水性酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化チタン微粉末を有するトナーEを得た。

【0140】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

【0141】(製造例6)製造例1の重合性単量体組成物の処方中、化合物(3)を化合物(2)に代える他は、製造例1と同様にして、体積平均径6.43μmの重合体粒子を得た。

【0142】次いで、この重合体粒子に、被覆用重合性 単量体系中の不飽和ポリエステル6gを18gとする他 は製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均径 6.61μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0143】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過, 乾燥の各工程を経てトナーを得た。

【0144】得られたトナー100gに対して、疎水性酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化チタン微粉末を有するトナーFを得た。

【0145】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

【0146】(製造例7)製造例1の重合性単量体組成物の処方中、化合物(3)を化合物(4)に代える他は、製造例1と同様にして、体積平均径6.40μmの重合体粒子を得た。

【0147】次いで、この重合体粒子に、被覆用重合性 単量体系中の不飽和ポリエステル6gを0.05gとす る他は製造例1と同様にして被覆処理を行い、体積平均 50

\*【0134】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

20

[0135]

(製造例5) 製造例1の重合性単量体組成物の処方を

165g 35g 140g 10g

> 2 g 6 0 g

径6.58 μmの被覆樹脂粒子を得た。

【0148】次いで、これを常温まで冷却し、塩酸を加えて燐酸カルシウムを溶解除去させたのち、ろ過、乾燥の各工程を経てトナーを得た。

【0149】得られたトナー100gに対して、疎水性酸化チタン微粉末1.2gを外添し、トナー表面に酸化チタン微粉末を有するトナーGを得た。

20 【0150】この外添トナー24gに対して、アクリル 樹脂で被覆したフェライトキャリア576gを混合して 二成分現像剤とした。

【0151】以下に、上記トナーを用いた実施例を示す。

#### 【0152】実施例1

上記製造例1に従って作製したトナーAを使用して調製した現像剤を用いて、市販のフルカラー複写機CLC500改造機(キヤノン製)にて23℃,60%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性,トナー飛散,かぶの り等について評価し、その結果を表1に示した。

【0153】100,000枚の耐久においても画像濃度低下、トナー飛散、かぶり等の画像欠陥の発生は認められず良好な画質耐久性を示した。

【0154】また、帯電性についてトリボ値を測定したところ、初期 $-26\,mC/kg$ ,耐久後 $-25\,mC/kg$ と安定していた。

【0155】更に、定着オイルを用いないオイルレス定着を行なったが、低温定着性及び低温オフセット、更には高温オフセット等も発生が認められず良好な定着性を40 示した。

#### 【0156】 実施例2

上記製造例1に従って作製したトナーAを使用して、調製した現像剤を用いて、CLC500改造機にて28℃,80%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

【0157】100,000枚の耐久においても画像濃度低下,トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生は認められず良好な画質耐久性を示した。

【0158】また、帯電性についてトリポ値を測定した

--193---

ところ、初期-24mC/kg, 耐久後-24mC/kgと安定していた。

【0159】更に、定着についても良好な定着性を示し た。

#### 【0160】実施例3

上記製造例2に従って作製したトナーBを使用して調製した現像剤を用いて、CLC500改造機にて23℃,60%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

【0161】100,000枚の耐久においても画像濃度低下、トナー飛散、かぶり等の画像欠陥の発生は認められず良好な画質耐久性を示した。

【0162】また、帯電性についてトリボ値を測定したところ、初期-27mC/kg,耐久後-29mC/kgと安定していた。

【 0 1 6 3 】 更に、定着についても良好な定着性を示した。

#### 【0164】<u>実施例4</u>

上記製造例3に従って作製したトナーCを使用して調製 20 示した。 した現像剤を用いて、CLC500改造機にて23℃, 【017 60%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、ト ナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に オリジュテルた。

【0165】100,000枚の耐久においても画像濃度低下,トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生は認められず良好な画質耐久性を示した。

【0166】また、帯電性についてトリボ値を測定した ところ、初期-29mC/kg,耐久後-26mC/kgと安定していた。

【0167】 更に、定着についても良好な定着性を示した。

## 【0168】 実施例5

上記製造例4に従って作製したトナーDを使用して調製した現像剤を用いて、CLC500改造機にて23℃,60%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

【0169】100,000枚の耐久においても画像濃度低下,トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生は認め 40られず良好な画質耐久性を示した。

【0170】また、帯電性についてトリボ値を測定したところ、初期-31mC/kg,耐久後-29mC/kgと安定していた。

【0171】更に、定着についても良好な定着性を示した。

## 【0172】実施例6

上記製造例 5 に従って作製したトナーEを使用して調製した現像剤を用いて、市販の複写機NP6000 (キヤノン製)にて23℃、60% RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

22

【0173】100,000枚の耐久においても画像濃度低下,トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生は認められず良好な画質耐久性を示した。

0 【0174】また、帯電性についてトリポ値を測定したところ、初期-35mC/kg,耐久後-33mC/kgと安定していた。

【0175】更に、定着に関しても全く問題は認められなかった。

#### 【0176】比較例1

上記製造例6に従って作製したトナーFを使用して調製した現像剤を用いて、CLC500改造機にて23℃,60%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

【0177】1,000枚の耐久において画像濃度低下,トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生が認められオリジナル原稿に忠実な高精細な画質は得られなかった。

【0178】また、トナーの帯電性を評価する目的で、トリポ値を測定したところ、初期-30mC/kg,耐 久後-21mC/kgと大きく低下していた。

【0179】更に定着に関しては、充分な定着性がえられなかった。

## 30 【0180】<u>比較例2</u>

上記製造例7に従って作製したトナーGを使用して調製した現像剤を用いて、CLC500改造機にて28℃,80%RH環境下、画像を複写し、その画像耐久性、トナー飛散、かぶり等について評価し、その結果を表1に示した。

【0181】200枚の耐久においても画像濃度低下, トナー飛散,かぶり等の画像欠陥の発生が認められ、オリジナル原稿に忠実な高精細な画質は得られなかった。

【0182】また、トナーの帯電性を評価する目的で、 トリポ値を測定したところ、初期-24mC/kg,耐 久後-19mC/kgと不均一で、安定のない帯電性を 示していた。

【0183】更に、定着性試験においては、耐高温オフセット性に劣るものであった。

[0184]

【表1】

-194-

	トナー	製造性	画像濃度	画質	带電性	定着性
実施例1	A	0	0	0	0	0
2	A	0	0	0	0	0
3	В	<b>©</b>	0	0	0	0
4	С	<b>©</b>	0	0	0	0
5	D	0	0	0	0	0
6	E	0	0	0	0	0
比較例1	F	0	0	Δ	0	×
2	G	0	Δ	Δ	0	Δ

備考 表中の記号;◎:非常に良好、○:良好、△:やや不良、×:不良

[0185]

【発明の効果】本発明によれば、トナーの被覆層に少なくとも0.1%以上15%未満の極性樹脂を含有することで、最小限の被覆で均一な被覆層が形成され、生産性

の向上及び画質耐久性の向上はもとより、帯電性,帯電の均一化並びにその安定性を同時に達成することができる。

フロントページの続き

(72)発明者 神田 仁志

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内

....

Tris Page Ballis (1897)